DIALOG(R)File 352:Derwent WPI
(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0006120773 - Drawing available WPI ACC NO: 1992-361902/XRAM Acc No: C1992-160732

Pharmaceutical compsn. for treating asthma - contains substd. isoquinoline

sulphonamide deriv. for improved bronchospasm inhibiting activity

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH)

Inventor: ASANO T; KAJIWARA A
Patent Family (2 patents, 1 countries)

Patent Application

Number Number Date Update Kind Kind Date JP 199124839 JP 4264030 19920918 19910219 199244 JP 3408546 20030519 **B2** JP 199124839 19910219 200335 E

Priority Applications (no., kind, date): JP 199124839 A 19910219

Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes

JP 4264030 A JA 8 0

JP 3408546 B2 JA 8 Previously issued patent JP 04264030

Alerting Abstract JP A

Pharmaceutical contains as effective ingredient substd. isoquinoline sulphonamide deriv. of formula (I) or its acid-addn. salt.

R1 is H, CI or OH, when R1 is H, A is 2–6C alkylene opt. substd. at its C-bound H with 1–10C alkyl, aryl or aralkyl, R2 is H, R3 is H opt. branched 1–6C aralkyl, aryl or aralkyl, R4 is H or opt. branched 1–6C alkyl, aryl, aralkyl, benzoyl, cinnamyl, cinnamoyl, furoyl or gp. (i), (R5 is opt. branched lower 1–6C alkyl or gp. (ii)). R6 and R7 are H or R6 and R7 form 2–4C alkylene. Alternatively, when R1 is H, R2 and R3 form up to 4C alkylene opt. substd. with 1–10C alkyl, phenyl or benzyl and R3 and R4 are bonded opt. through oxygen atom to form heterocyclic gp. with the N atom. When R1 is Cl or OH, A is 2–6C alkylene opt. substd. with 1–6C alkyl at its carbon–bound H, R2 and R3 are H, opt. branched 1–6C alkyl or form ethylene opt. substd. at its carbon–bound H with 1–6C alkyl carbons or trimethylene, R4 is H, 1–6C alkyl or amidino gp. N–(2–guanodinoethyl)–5–isoquinoline sulphonamide is excluded.

Examples of (I) are 1-(5-isoquinolinesulphonyl(homopiperidine, 1-(5-isoquinolinsulphonyl)-2-methylhomopiperidine and 1-(5-isoquinolinsulphonyl)-3-ethylhomopiperidine etc.

USE/ADVANTAGE - (I) is useful for treatment of asthma. This use is novel compared to the conventional use as vasodilator, antihypertensive agent and antithrombotic agent.

USE/ADVANTAGE - .D

Title Terms/Index Terms/Additional Words: PHARMACEUTICAL; COMPOSITION; TREAT; ASTHMA; CONTAIN; SUBSTITUTE; ISOQUINOLINE; SULPHONAMIDE; DERIVATIVE; IMPROVE; BRONCHO; SPASM; INHIBIT; ACTIVE

Class Codes

International Classification (Main): A61K-031/47, A61K-031/55 (Additional/Secondary): A61K-031/495, A61P-011/06, C07D-217/02, C07D-217/24, C07D-401/12, C07D-405/12, C07D-413/12

File Segment: CPI DWPI Class: B02

Manual Codes (CPI/A-M): B06-D03; B12-D02; B12-K02

(19) [本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出額公開番号

特開平4-264030

(43)公開日 平成4年(1992)9月18日

(51) Int.Cl.* A 6 1 K 31/47 31/495 31/55	識別記号 ACF	广内整理番号 7252−4C 7252−4C 7252−4C	FI			技術表示箇所
C 0 7 D 217/02 217/22		6701 - 4 C 6701 - 4 C				
57,752			客查請求	未請求	請求項の数1(全 8 頁)	最終頁に絞く
(21)出願番号	特顯平3-24839		(71)		000000033 旭化成工業株式会社	
(22)出廢日	平成3年(1991)2月	119日	(72)	発明者	大阪府大阪市北区堂島浜1丁 浅野 敏雄 宮崎県延岡市旭町6丁目4100 工業株式会社内	
			(72)		保原 明朗 宮崎県延岡市旭町6丁目4100年 工業株式会社内	番地 旭化成

(54)【発明の名称】 抗喘息剤

(57)【要約】

【構成】 式(I)で示される置換されたイソキノリンスルホンアミド誘導体またはその酸付加塩を有効成分とする抗喘息剤を提供する。

【化1】

【効果】 本発明の置換されたイソキノリンスルホンアミド誘導体またはその酸付加塩を有効成分とする抗喘息剤は、強い気管拡張作用を示し、喘息剤の治療および下防に抗喘息剤として有用である。

(2)

特開平4-264030

1

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式(1)

【化1】

(式中、R¹ は水素、塩素または水酸基を表し、R¹ が 10 水素のとき、Aは無価換もしくは炭素に結合する水素が炭素数 1 ないし 1 0 個のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基で置換されている炭素数 2 ないし 6 個のアルキレン基、R² は水素原子、R³ は水素原子もしくは炭素数 1 ないし 6 個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル基、R⁴ は水素原子もしくは炭素数 1 ないし 6 個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはペンゾイル基、シンナミル基、シンナモイル基、フロイル基、シンナミル基、シンナモイル基、フロイル基、

【化2】

(式中 R^{5} は炭素数1 ないし θ 個の直泊または社分れ した低級アルキル基)、

(式中R*、R*は水素原子もしくは互に直接結合 して炭素数2ないし4個のアルキレン基)

あるいは、R²、R³は互いに直接結合して、無置換 もしくは炭素数1ないし10個のアルキル基、またはフ ェニル基、ペンジル基で置換されている炭素数4個以下 のアルキレン基、あるいは、R³、R⁴ は直接もしくは 酸素原子を介して結合し、隣接する窒素原子とともに複 素與を形成する基を表す。R1 が塩素または水酸基のと き、Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が炭素数1 ないし6個のアルキル基で置換されている炭素数2ない 40 し6個のアルキレン基R[®]、R[®]は水森原子、炭素数1 ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基で あるか、または互いに直接結合し、炭素に結合した水素 原子が炭素数1ないし6個のアルキル基で関係されても よいエチレン基、トリメチレン基を表し、R・は水素原 子、炭素数1ないし6個のアルキル基またはアミジノ基 を表す。但しN-(2-グアニジノエチル)-5-イソ キノリンスルホンアミドを除く。)で示される伝換され たイソキノリンスルホンアミド誘導体またはその酸付加 塩を有効成分とする抗喘息剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗喘息剤に関するものである。特には、以下に配す一般式(I)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分とする抗喘息剤に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、暗息等の治療剤として、例えばテオフィリン製剤等数多くの抗喘息性を有する薬剤が報告 20 されているが未だ画期的なものは見出されていない。また、一般式(I)で示される化合物が、血管平滑筋弛緩作用、血液増加作用、血圧降下作用を示し、血管拡張薬、脳循環改善剤、狭心症治療薬、血圧降下剤、脳心血管系の血栓症の予防および治療、脳機能改善等において有効な物質であることは既に公知である(例えば特別昭 57-156463号、57-200366号、58-121278号、58-121279号、59-93054号、60-81168号、61-152658号、61-227581号、特別平2-256617号など 参照)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、気管 拡張作用にすぐれた抗喘息剤を提供することを目的とす るものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、一般式(1)で示される化合物について研究を重ねた結果、該化合物が上記血管平滑筋弛緩作用、血流増加作用、血圧降下作用、脳機能改善作用など従来知られている作用からは全く予期できない抗喘息効果を有していることを見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明は、下記一般式(1)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分とする抗喘息剤を提供するものである。

[0005]

【化3】

【0006】(式中、R¹ は水素、塩素または水酸基を表し、R¹ が水素のとき、Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が炭素数1ないし10個のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基で置換されている炭素数2ないし6個のアルキレン基、R¹ は水素原子、R¹ は水素原子、R¹ は水素原子、R¹ は水素原子もしくは炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル基、R¹ は水素原子もしくは炭素数1ないし6個の直鎖もしく 50 は枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル

(3)

特別平4-264030

3 甚、またはペンゾイル基、シンナミル基、シンナモイル

(0007)

基、フロイル基、

(化4)

(式中R d は炭素数 1 ないし 6 個の直鎖または枝分れ した低級アルキル基)、

(式中R⁴、R¹ は水素原子もしくは互に底接

結合して炭素数2ないし4個のアルキレン羔)

【0008】あるいは、R²、R³ は互いに直接結合し て、無置換もしくは炭素数1ないし10個のアルキル 基、またはフェニル基、ペンジル基で置換されている炭 楽数4個以下のアルキレン基、あるいは、R¹、R¹は 直接もしくは酸素原子を介して結合し、隣接する窒素原 20 (19)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-メ子とともに複素環を形成する基を表す。R1 が塩素また は水酸基のとき、Aは無置換もしくは炭素に結合する水 素が炭素数1ないし6個のアルキル基で微換されている 炭素数2ないし6個のアルキレン基、R²、R³ は水素 原子、炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有す るアルキル基であるか、または互いに直接結合し、炭素 に結合した水素原子が炭素数1ないし6個のアルキル基 で置換されてもよいエチレン基、トリメチレン基を表 し、R⁴ は水素原子、炭素数1ないし6個のアルキル基 チル) -5-イソキノリンスルホンアミドを除く。) 本 発明において、一般式(1)で示される具体的化合物と しては、例えば、次の化合物を挙げることができる。

- (1) 1-(5-イソキノリンスルホニル)ホモピペ ラジン
- (2) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-2-メ チルホモピペラジン
- **(3) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-メ** チルホモピペラジン
- (4) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-メ *40* (29)N-(3-ジ-n-プチルアミノプロピル)-チルホモピペラジン
- **(5)** 1-(5-イソキノリンスルホニル)-2,3 ージメチルホモピペラジン
- (6) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3.3 ージメチルホモピペラジン
- (7) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-エ チルホモピペラジン
- **(8) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-プ** ロビルホモビベラジン
- (9) l-(5-イソキノリンスルホニル)-3-イ 50 l-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

ソプチルホモピペラジン

- (10)1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-フ ェニルホモピペラジン
- (11) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-ベ ンジルホモピベラジン
- (12) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-エ チルホモピペラジン
- (13) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ブ ロビルホモビペラジン
- **10** (14) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -6-ブ チルホモピペラジン
 - (15)1~(5~イソキノリンスルホニル)-6-ペ ンチルホモピペラジン
 - (16) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ヘ キシルホモピペラジン
 - (17)1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-フ ェニルホモピペラジン
 - (18)1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ベ ンジルホモピペラジン
- チルホモピペラジン
 - (20)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-エ チルホモピペラジン
 - **(21)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-ブ** ロビルホモピペラジン
 - (22) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-ブ チルホモピペラジン
 - (23)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-へ キシルホモピペラジン
- またはアミジノ基を表す。但しN-(2-グアニジノエ 30 (24)N-(2-アミノエチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド
 - **(25)N-(4-アミノブチル)-1-クロル-5-**イソキノリンスルホンアミド
 - **(26)N-(2-アミノ-1-メチルエチル)-1-**クロルー5-イソキノリンスルホンアミド
 - (27) N- (2-アミノ-l-メチルペンチル) l -クロル-5-イソキノリン
 - **(28)N-(3-アミノ-2-メチルプチル)-1-**クロルー5ーイソキノリンスルホンアミド
 - 1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド
 - **(30)N-(N-シクロヘキシル-N-メチルアミノ** エチル) -1-クロルー5-イソキノリンスルホンアミ ド
 - **(31)N-(2-グアニジノエチル)-1-クロル-**5-イソキノリンスルホンアミド
 - (32)N-(4-グアニジノブチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド
 - **(33)N-(2-グアニジノ-1-メチルエチル)-**

-229-

(4)

特開平4-264030

5 **(34)N-(1-グアニジノメチルペンチル)-1-**クロルー5-イソキノリンスルホンアミド (35)N-(2-グアニジノ-3-メチルプチル)-1-クロルー5-イソキノリンスルホンアミド **(36)N-(3-グアニジノ-2-メチルプロビル)** -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド (37)N-(4-グアニジノ-3-メチルプチル)-1 -クロル- 5 -イソキノリンスルホンアミド **(38)2-メチル-4-(1-クロルー5-イソキノ** リンスルホニル) ピペラジン (39)2~エチルー4-(1-クロルー5-イソキノ リンスルホニル)ピペラジン (40)2-イソプチル-4-(1-クロル-5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン (41)2.5-ジメチル-4-(1-クロル-5-イ ソキノリンスルホニル)ピペラジン (42) 1-メチル-4-(1-クロル-5-イソキノ リンスルホニル) ピペラジン (43) 1-アミジノー4- (1-クロルー5-イソキ ノリンスルホニル)ピペラジン (44) 1ーアミジノー4ー(1ークロルー5ーイソキ ノリンスルホニル) ホモピペラジン **(45)1-アミジノ-3-メチル-4-(1-クロル** -5-イソキノリンスルホニル)ピペラジン (46) 1ーアミジノー2、5ージメチルー4ー(1ー クロルー5-イソキノリンスルホニル)ピペラジン (47) N-(2-アミノエチル)-1-ヒドロキシー 5-イソキノリンスルホンアミド **(48)N-(4-アミノブチル)-1-ヒドロキシー** 5-イソキノリンスルホンアミド (49) N~ (2-アミノー1~メチルエチル)~1~ ヒドロキシー5ーイソキノリンスルホンアミド (50) N-(2-アミノ-1-メチルヘプチル)-1 ーヒドロキシー5ーイソキノリンスルホンアミド (51) N- (3-アミノ-2-メチルプチル) -1-ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド (52) N-(3-(N. N-ジプチルアミノ) プロヒ ル〕-1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミ ۴

アミノエチル〕-1-ヒドロキシ-5-イソキノリンス

(54) N- (2-グアニジノエチル) -1-ヒドロキ

(55) N-(4-グアニジノブチル) -1-ヒドロキ

(56) N-(2-グアニジノ-1-メチルエチル)-

(57)N-(1-グアニジノメチルペンチル)-1-

1-ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

シー5-イソキノリンスルホンアミド

シー5-イソキノリンスルホンアミド

ルホンアミド

(58)N-(2-グアニジノ-3-メチルプチル)-1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド (59) N-(3-グアニジノ-2-メチルプロピル) -1-ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド **(60)N-(4-グアニジノ-3-メチルプチル)-]ーヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド** (61)2-メチル-4-(1-ヒドロキシ-5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン (62)2-エチル-4-(1-ヒドロキシ-5-イソ **10** キノリンスルホニル) ピペラジン (63)2-イソプチル-4-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホニル)ピペラジン (64)2,5-ジメチル-4-(1-ヒドロキシ-5 ーイソキノリンスルホニル) ピペラジン (65)1-メチル-4-(1-ヒドロキシ-5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン (66)1-アミジノー4-(1-ヒドロキシ-5-イ ソキノリンスルホニル)ピペラジン (67)1-アミジノー4~(1-ヒドロキシ-5-イ 20 ソキノリンスルホニル)ホモピペラジン (68)1-アミジン-3-メチル-4-(1-ヒドロ キシー5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン (69) 1-アミジノー2. 5-ジメチルー4-(1-ヒドロキシー 5 - イソキノリンスルホニル)ピペラジン (70) N-(2-メチルアミノエチル)-1-クロル -5-イソキノリンズルホンアミド **(71)N-(2-エチルアミノエチル)-1-クロル** -5-イソキノリンスルホンアミド (72) N-(2-プロピルアミノエチル)-1-クロ 30 ルー5ーイソキノリンスルホンアミド (73)N-(2-プチルアミノエチル)-1-クロル -5-イソキノリンスルホンアミド **(74)N−(2−ヘキシルアミノエチル)−1−クロ** ルー5-イソキノリンスルホンアミド (75)1-(1-クロル-5-イソキノリンスルホニ ル)とペラジン (76)1-(1-クロル-5-イソキノリンスルホニ ル)ホモピペラジン **(77)N-(2-メチルアミノエチル)-1-ヒドロ (53)N-〔2-(N-シクロヘキシル-N-メチル 40 キシ-5-イソキノリンスルホンアミド** (78) N-(2-エチルアミノエチル)-1-ヒドロ キシー5-イソキノリンスルホンアミド **(79)N-(2-プロビルアミノエチル)-1-ヒド** ロキシー5-イソキノリンスルホンアミド (80)N-(2-プチルアミノエチル)-1-ヒドロ キシー5ーイソキノリンスルホンアミド **(81)N-(2-ヘキシルアミノエチル)-1-ヒド** ロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

(82)1-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスル

50 ホニル) ピペラジン

(5)

特閱平4-264030

(83)1-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスル ホニル)ホモピペラジン

(84)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-メ チルピペラジン

(85) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-n ーヘキシルピペラジン

(86)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-シ ンナミルピペラジン

(87) 1-(5-イソキノリンスルホニル) ピペラジ

(88)N−(2−アミノエチル)−5−イソキノリン スルホンアミド

(89)N-(4-アミノプチル)-5-イソキノリン スルホンアミド

(90) N-(3-ジ-n-プチルアミノプロピル)-5-イソキノリンスルホンアミド

(91)1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-メ チルピペラジン

(92)1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-イ ソプチルピペラジン (93) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-2,5

ージメチルピペラジン

(94) N-(3-グアニジノ-2-フェニルプロビ ル) -5-イソキノリンスルホンアミド

(95)N-(6-グアニジノ-1-メチルヘプチル) -5-イソキノリンスルホンアミド

(96)2-〔2-(5-イソキノリンスルホンアミ ド)エチルアミノ〕-2-イミダゾリン

(97) 2-アミジノ-1-(5-イソキノリンスルホ ニル)ピペラジン

(98) 4ーアミジノー2, 5ージメチルー1ー (5-イソキノリンスルホニル)ピペラジン

(99)4-アミジノー1-(5-イソキノリンスルホ ニル)ホモピペラジン

(100) 4-(N¹, N¹-ジメチルアミジノ)-1 - (5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(101)4-アミジノ-3-プチル-1-(5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン

(102)4-ヘキシル-1-(5-イソキノリンスル ホニル)エチレンジアミン

(103)N-(4-グアニジノブチル)-5-イソキ ノリンスルホンアミド

また、前記一般式(1)で示されるイソキノリン誘導体 の酸付加塩は、蒸学上許容される非毒性の塩であって、 例えば、塩酸、臭化水素酸、リン酸、硫酸等の無機酸、 および酢酸、クエン酸、酒石酸、乳酸、コハク酸、フマ ル酸、マレイン酸、メタンスルホン酸等の有機酸を挙げ ることができる.

【0009】本発明の一般式(Ⅰ)で示される化合物 は、公知の方法、例えば、特開昭57-156463 50 [0015]

号, 57-200366号, 58-121278号, 5 8-121279号,59-93054号,60-81168号,61-152658号,61-227581 号等に配載されている方法により合成することができ る。一般式(I)に示される化合物またはその酸付加塩 を抗喘息剤として用いる場合、単独または薬剤として許 容されうる担体と複合して投与される。その組成は、投 与経路や投与計画等によって決定される。

【0010】投与量は患者の年令、健康状態、体重、症 10 状の程度、同時処置があるならばその種類、処置頻度、 所望の効果の性質等により決定される。治療量は一般 に、非経口投与で0.01~20mg/Kg・日、経口 投与で0.02~40mg/Kg・日である。一般式 (1)で示されるの化合物を経口投与する場合は、錠 剤、カプセル剤、粉剤、顆粒剤、液剤、エリキシル剤等 の形態で、また非経口投与の場合、液体の殺菌した状態 の形態で用いられる。上述の様な形態で用いられる場 合、固体または液体の毒性のない製剤的担体が組成に含 まれうる。

20 【0011】固体担体の例としては、通常ゼラチンタイ ブのカブセルが用いられる、また、有効成分を補助薬と ともに、あるいはそれなしに錠剤化、顆粒化、粉末包装 される。これらの際に併用される賦形剤としては、水: ゼラチン:乳糖,グルコース等の糖類:コーン、小皮。 米、とうもろこし澱粉等の澱粉類:ステアリン酸等の脂 肪酸:ステアリン酸カルシウム,ステアリン酸マグネシ ウム等の脂肪酸塩:タルク:植物油:ステアリルアルコ ール、ペンジルアルコール等のアルコール:ガム:ポリ アルキレングリコール等が挙げられる。

30 【0012】これらのカブセル、錠剤、顆粒、粉末は一 般的に1~80重量%、好ましくは1~60重量%の有 効成分を含む。液状担体としては、一般に、水、生理食 塩水、デキストロースまたは類似の糖類溶液、エチレン グリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリ コール等のグリコール類が被状担体として好ましい。

【0013】非経口的に筋肉内注射,静脈内注射,皮下 注射で投与する場合、一般式(1)で示される化合物は 溶液を等張にするために、食塩またはグルコース等の他 の溶質を添加した無菌溶液として使用される。注射用の 40 適当な溶剤としては、滅菌水、塩酸リンドカイン溶液

(筋肉内注射用)、生理食塩水、ブドウ糖、静脈内注射 用液体、電解質溶液(静脈内注射用)等が挙げられる。 これらの注射液の場合には、通常 0. 01~20重量 %、好ましくは0. 1~10 重量%の有効成分を含むよ うにすることがよい。

【0014】経口投与の液剤の場合0.01~20重量 %の有効成分を含む懸濁液またはシロップがよい。この 場合の担体としては香料、シロップ、製剤学的ミセル体 等の水様賦形剤を用いる。

(6)

特開平4-264030

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明を詳細に説明 する。但し、木発明は、その要旨を越えない限り、以下 の実施例により何等の限定を受けるものではない。

[0016]

【実施例1】ヒスタミン誘発気管支けいれん試験(生体 気管テスト)コンツェット・レスラー(Konzett -Rossler) 法の変法(ジェイ・マルチネンツ ら、ブロンキアルアーテリアル インジェクションズ: 33卷、295頁、1961年 (J. Martinez Injectins; vol. 33, 295, (19 61),高井正昭ら応用薬理、17巻、345頁、19 79年)〕でヒスタミン誘発気管支けいれん(収縮)に 対する本発明化合物の効果を調べた。350g~600 gの雄性モルモットをウレタン 1. 5g/Kgの腹腔内 投与で麻酔後、気管および足静脈にカニューレを挿入固 定した。気管カニューレに小動物用人口呼吸器(ハーバ ード) (Harvard) 社製、1683型) および1 0 c mの高さの水の入っているピンを介して呼吸流量計 (日本光電社製、MHF-1200)を連結し呼吸量を 20 た。 測定した.

【0017】上記の本発明化合物をそれぞれ足静脈から 1mg/Kg投与し、3分後にヒスタミン20μg/K gを足静脈から投与し気管けいれん(収縮)を惹起さ せ、ヒスタミンによる気管ケイレン(収縮)に対する上 記の本発明化合物の抑制率を求めた。あるいは、上記の 本発明化合物をそれぞれ100mg/Kg経口投与した 後、上記の手術、処置をすみやかに行ない、本発明化合 物投与30分後にヒスタミン20μg/Kgを足静脈か ら投与し同様に抑制率を求めた。溶媒にはすべて生理会 30 【実施例4】急性事性 塩水を用いた。原本数はすべて3とした。結果を表1に 示す。

【0018】本発明化合物は、静注あるいは経口投与に おいて、強い気管けいれん(収縮)抑制作用を示した。 その作用は、気管拡張薬アミノフィリンよりも強かっ た。

[0019]

【実施例 2】ヒスタミン誘発摘出気管収縮試験(試験管 内テスト)モルモットの摘出気管標本を使用する方法 (薬物学実験, 100-102, 薬理学基礎実験法, 1 40 (1) 錠剤 31-134) で生理活性物質誘発の摘出気管収縮に対率

> 成一分 (88) 塩酸塩 結晶セルロース 乳糖 ステアリン酸マグネシウム カルポキシメチルセルロースカルシウム

*する本発明化合物の気管拡張効果を調べた。

【0020】モルモットから鎬出気管標木を作り、マグ ヌス装置(容量20ml)につるす。 栄養液は、 クレブ ス・ヘンゼライト液で液温は37℃に保つ。気管標本を 2×10-4 Mのヒスタミンで収縮させ、その収縮が安定 化した後、被検物質を累積的に作用させ、その気管拡張 効果を比較検討した。2×10-5Mのヒスタミンの%収 縮高を100とした場合の、その収縮高を50以下にす るに要する被検物質のマグヌス装置内での濃度をEDio et al, bronchlal Arterial 10 とし、これを気管拡張効果の指標とした。以上の試験に よる結果を表2にまとめた。

10

【0021】本発明化合物は、明らかな気管拡張能を示 した。

[0022]

【実施例3】プロスタグランジン誘発摘出気管収縮試験 (試験管内テスト)実施例2と同様の方法で調べた。モ ルモット摘出気管標本2×10・Mのプロスタグランジ ンF2 aで収縮させ、その収縮が安定化した後、被検物 質を累積的に作用させ、その気管拡張効果を比較検討し

【0023】2×10¹ MのプロスタグランジンF2α の%収縮高を100とした場合、その収縮高を50以下 にするに要する被検物質のマグヌス装置内での濃度をE Dsoとし、これを気管拡張能の指標とした。以上の試験 による結果を表2にまとめた。本発明化合物は、本試験 系でも、明らかな気管拡張能を示した。特に、本プロス タグランジン収縮系では、アミノフィリンよりも強い気 管拡張館を示した。

[0024]

6週令のウイスター系統性ラットを使用し、LDso値を 求めた。被検薬物は、生理食塩水に溶解し静脈内投与し た。或いは、蒸留水に溶解し経口投与した。結果を表3 に示す。

【0025】一般式(1)に示す化合物の急毒値は、薬 理効果発現量よりも高く、該化合物の安全性が確認され た。

[0026]

【実施例5】 製剤化例

以下の成分を含む錠剤を既知の方法により調製する。

网数例1	調製例2
20 mg	100mg
30mg	5 0 m g
73mg	136mg
2mg	4 m g
5 m g	1 0 m g

at 130mg 300mg

(2)無菌性射剤

50 以下の成分を蒸留水に溶解し、その後、水を添加し必要

(7)

特開平4-264030

11

な最終重量にする。この溶液2mlをアンプルに密封 *【0027】

し、加熱殺菌する。

<u>成</u>分 (88)塩酸塩 塩化ナトリウム 蒸留水 調製例 30mg 16mg 適量 12

全量2m1とする。

[0028]

[0030]

【発明の効果】本発明の化合物は、強い気管拡張作用を 10 【表2】 示し、喘息病の治療および予防に抗喘息剤として有用で

ある.

[0029]

【表1】

生体気管テスト

投	与	化合物	気管けいれん
経	路	וני אין און אין און אין אין אין אין אין אין אין אין אין אי	抑制率 (%)
*	往	(1) 塩酸塩	48
#	往	(83)塩酸塩	28
*	往	(88)塩酸塩	30
*	往	(91) 塩酸塩	46
Ħ	进.	(94)塩酸塩	32
*	谁	アミノフィリン	8
经		(88) 塩酸塩	26
轻		(91) 塩酸塩	24

摘出気管テスト

20

化合物	ヒスタミン収縮	プロスタグランジン収縮	
HO.	ED (#8)	E D (/ H)	
(1)	2.2	2.4	
(83)	2.3	2.2	
(88)	3.0	4.0	
(91)	2.6	3.0	
(94)	1.8	2.7	
アミノフィリン	2.4	240	

[0031]

【表3】

化合物	L D > + (ug/Kg)		
16 6 47	1.v.	p.o.	
(88) 塩酸塩	190	>1000	
(91) 塩酸塩	50	> 420	

(8)

特開平4-264030

(8)

特開平4-264030

フロントページの続き

(51) lat. C1.4	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 7 D 217/24		6701-4C		
401/12		8829-4C		
405/12		8829-4C		
413/12		8829-4C		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited	d to the items checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPH	IS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED AR	E POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.